放射線治療シミュレータ承認基準

薬事法第2条第5項から第7項までの規定により厚生労働大臣が指定する高度管理医療機器、管理医療機器及び一般医療機器(平成16年厚生労働省告示第298号。以下「クラス分類告示」という。)別表第1第886号に規定する放射線治療シミュレータについて、次のように承認基準を定め、平成17年4月1日から適用する。

放射線治療シミュレータ承認基準

1. 適用範囲

クラス分類告示に規定する放射線治療シミュレータ。

2. 技術基準

日本工業規格 Z 4751-2-29 及び Z 4761 (適用の範囲は別表による。) に適合すること。

3. 使用目的、効能又は効果

使用目的、効能又は効果は、患者のX線画像を取得し、放射線治療の照射野の位置 及び大きさの決定に使用することであること。

4. 基本要件への適合性

別紙に示す基本要件適合性チェックリストに基づき基本要件への適合性を説明するものであること。

5. その他

本基準に適合するものであっても、構造、使用方法、性能等が既存の医療機器と明らかに異なる場合については、本基準に適合しないものとする。

別表 (日本工業規格 Z 4761 の適用箇条一覧)

箇条または細分箇条	適用
1 適用範囲及び目的	常に適用する
2 引用規格	常に適用する
3 用語	常に適用する
4 標準試験条件	常に適用する
5 シミュレート放射線照射野の表示	常に適用する
6 シミュレート放射線ビーム軸の指示	
6.1 入射表面上のシミュレート放射線ビーム軸の指示	常に適用する
	射出平面上にシミュレート放射
6.2 射出表面上のシミュレート放射線ビーム軸の指示	線ビーム軸を指示する機能がな
· ·	いものを除く
6.3 SADの違いによるシミュレート放射線ビーム軸の偏差	SADが固定のものを除く
7 アイソセンタ	
7.1 アイソセンタからのシミュレート放射線ビーム軸の変	党に英田士で
位	常に適用する
7.2 アイソセンタの指示	常に適用する
7.3 焦点の切替えによるシミュレート放射線ビーム軸の変	焦点の切替機能がないものを除
位	<
8 シミュレート放射線ビーム軸に沿った距離の指示	
8.1 アイソセンタからの距離を指示する器具	アイソセンタからの距離を指示
0.17 インピックのの配用にと目がする部分	する器具を持たないものを除く
8.2 放射線源からの距離を指示する器具	放射線源からの距離を指示する
OLD WATHWAY SANDING THAT I SANDING	器具を持たないものを除く
	受像器面からアイソセンタまで
8.3 受像器面からアイソセンタまでの距離の表示	の距離の表示機能がないものを
	除く
It is to the same and the same	放射線源からアイソセンタまで
8.4 放射線源からアイソセンタまでの距離の数値表示	の距離の数値表示機能がないも
	のを除く
9 回転目盛のゼロ位置	常に適用する
10 対向するシミュレート放射線照射野の一致	常に適用する
11 患者支持器の動き	
11.1 天板上下動	常に適用する
11.2 患者支持器のアイソセントリック回転	患者支持器にアイソセントリッ
	ク回転機能がないものを除く
11.3 患者支持器の回転軸の平行度	患者支持器に回転機能がないも
	のを除く
11.4.1 患者支持器の前後方向の剛性	常に適用する
11.4.2 患者支持器の左右方向の剛性	常に適用する

基本要件適合性チェックリスト

第一章 一般的要求事項			
基本要件	当該機器への 適用・不適用	適合の方法	特定文書の確認
(設) 第1 () () () () () () () () () (適用	要求認適。 認り画ることを示す。 認り画ることを示す。 おりまることを示す。 おりまることを示す。 おりまることを示す。 おりまることを示す。 おりまる に 理れて いがて いがて いいがし かいがん かいがん かいがん かいがん かいがん かいがん かいがん かいがん	医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号) JIS T 14971: 医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用
(リステングリングでは、 (リステングでは、 (リステングでは、 (リステングでは、 (リステングでは、 (リステングでである。 (リステングでである。 (リステングでである。 (リステングでである。 (リステングである。 (リ	適用	該れにの適す 当機器を見JIS、 とをこの を発した JIS、 を発した JIS、 を発いる のでする にの他合う。 知知のする に理れる に理れて できずい。 できずい。	JIS T 0601-1: 医用電気機器 -第1部: 安全に関する一般的要求事項において第7 条以降で引用している項目 JIS Z 4701: 医用X線装置通則において第7条以降で引用している項目 JIS Z 4751-2-29: 放射線治療シミュレーター安全 JIS T 14971: 医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用

を識別し、意図された使用			
方法及び予測し得る誤使用			
に起因する危険性を評価す			
ること。			
二 前号により評価された危		,	
険性を本質的な安全設計及			
び製造を通じて、合理的に			
実行可能な限り除去するこ			
٤.			· ·
三 前号に基づく危険性の除			
去を行った後に残存する危			
険性を適切な防護手段(警		, i	·
報装置を含む。)により、		,	•
実行可能な限り低減するこ			
٤.			
四 第二号に基づく危険性の			
除去を行った後に残存する			
危険性を示すこと。	1		
(医療機器の性能及び機能)	適用	要求項目を包含す	医療機器などはある。
第3条 医療機器は、製造販売	加加加	る認知された基準	医療機器及び体外診断用医薬品の制造等理及び品質
業者等の意図する性能を発揮			薬品の製造管理及び品質管理の基準に関するがある。
できなければならず、医療機		に適合することを	理の基準に関する省令(平成
器としての機能を発揮できる		示す。	16 年厚生労働省令第 169 号)
よう設計、製造及び包装され			
なければならない。	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	man la company a de A	
(製品の寿命)	適用	要求項目を包含す	医療機器及び体外診断用医
第4条 製造販売業者等が設定		る認知された基準	薬品の製造管理及び品質管
した医療機器の製品の寿命の		に適合することを	理の基準に関する省令 (平成
範囲内において当該医療機器		示す。	16 年厚生労働省令第 169 号)
が製造販売業者等の指示に従			
って、通常の使用条件下にお		認知規格に従って	JIS T 14971 : 医療機器ーリ
いて発生しうる負荷を受け、		リスク管理が計	スクマネジメントの医療機
かつ、製造販売業者等の指示		画・実施されてい	器への適用
に従って適切に保守された場		ることを示す。	
合に、医療機器の特性及び性			ļ
能は、患者又は使用者若しく			
は第三者の健康及び安全を脅			
かす有害な影響を与える程度			
に劣化等による悪影響を受け			
るものであってはならない。		,	
(輸送及び保管等)			
	適用	要求項目を包含す	医療機器及び体外診断用医
第5条 医療機器は、製造販売	適用	要求項目を包含する認知された基準	医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管
	適用	る認知された基準	薬品の製造管理及び品質管
第5条 医療機器は、製造販売 業者等の指示及び情報に従っ	適用	る認知された基準 に適合することを	薬品の製造管理及び品質管 理の基準に関する省令(平成
第5条 医療機器は、製造販売 業者等の指示及び情報に従っ た条件の下で輸送及び保管さ	適用	る認知された基準	薬品の製造管理及び品質管
第5条 医療機器は、製造販売 業者等の指示及び情報に従っ た条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法	適用	る認知された基準 に適合することを 示す。	薬品の製造管理及び品質管 理の基準に関する省令 (平成 16 年厚生労働省令第 169 号)
第5条 医療機器は、製造販売 業者等の指示及び情報に従っ た条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法 で使用された場合において、	適用	る認知された基準 に適合することを 示す。 認知規格に従って	薬品の製造管理及び品質管 理の基準に関する省令 (平成 16 年厚生労働省令第 169 号) JIS T 14971: 医療機器-リ
第5条 医療機器は、製造販売 業者等の指示及び情報に従っ た条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法 で使用された場合において、 その特性及び性能が低下しな	適用	る認知された基準 に適合することを 示す。 認知規格に従って リスク管理が計	薬品の製造管理及び品質管 理の基準に関する省令 (平成 16 年厚生労働省令第 169 号) JIS T 14971: 医療機器 – リ スクマネジメントの医療機
第5条 医療機器は、製造販売 業者等の指示及び情報に従っ た条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法 で使用された場合において、 その特性及び性能が低下しな いよう設計、製造及び包装さ	適用	る認知された基準 に適合することを 示す。 認知規格に従って リスク管理が計 画・実施されてい	薬品の製造管理及び品質管 理の基準に関する省令 (平成 16 年厚生労働省令第 169 号) JIS T 14971: 医療機器-リ
第5条 医療機器は、製造販売 業者等の指示及び情報に従っ た条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法 で使用された場合において、 その特性及び性能が低下しな	適用	る認知された基準 に適合することを 示す。 認知規格に従って リスク管理が引 画・実施されてい ることを示す。	薬品の製造管理及び品質管 理の基準に関する省令 (平成 16 年厚生労働省令第 169 号) JIS T 14971: 医療機器 – リ スクマネジメントの医療機

第6条 医療機器の意図された リスク分析が実施 クマネジメントの医療機器へ 有効性は、起こりうる不具合 されていることを の適用 を上回るものでなければなら 示す。 ない。 便益性を検証する JIS Z 4761: 放射線治療シミ ために、認知され ュレーター性能特性 た規格に適合して 性能項目としては以下が挙げ いることを示す。 られる。 (1) シミュレート放射線照射 野の表示 (2) 入射表面上の測定したシ ミュレート放射線ビー ム軸からの, 指示したシ ミュレート放射線ビー ム軸の最大偏差 (3) アイソセンタからのシミ ュレート放射線ビーム 軸の変位 (4) アイソセンタの位置を指 示するための器具のア イソセンタからの最大 変位 (5) 放射線源からアイソセン タまでの距離の数値表 示 (6) 回転目盛のゼロ位置 (7) 対向するシミュレート放 射線照射野の一致 (8) 患者支持器の動き

第二章 設計及び製造要求事項

第二章 設計及び製造要求事項			
(医療機器の化学的特性等)			
第7条 医療機器は、前章の要件を満たすほか、 使用材料の 選定について、必要に応じ、 次の各号に掲げる事項につい て注意が払われた上で、設計 及び製造されていなければな らない。			
一毒性及び可燃性	適用		JIS T 14971: 医療機器-リスクマネジメントの医療機器~の適用
二 使用材料と生体組織、細胞、体液及び検体との間の 適合性	不適用	生体適合性に関し、意図して生体 組織、細胞及び体 液と接触する部分 は、一般的にこの 機器にはない。	
三 硬度、摩耗及び疲労度等	適用		JIS T 0601-1:医用電気機器 一第1部:安全に関する一 般的要求事項 43.1強度及び剛性
2 医療機器は、その使用目的 に応じ、当該医療機器の輸送、 保管及び使用に携わる者及び 患者に関して「汚染物質質を という。)が及ぼす危険性を という。)が及ぼす危険計れて といるされて、 活験が を対していなり が及びも はならず、 を対して、 を対して、 が及び はないなり はないなり ないないなり はないで、 接触は ないで、 はない。 とない。 はない。 はない。 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、	不適用	汚染物質や残留物 質が発生する機器 ではない。	
3 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器、通常の使用手順の中で当該医療材料、で使用される各種は併用でよう設計及び関連をおいるがでで、また、とはがならず、また、との用途が医薬品の形容をで、当該医薬品の承認のであり、その用途に手が可能であり、その用途に	不適用	通常の使用手順の 使用手順の 時間で各種が で名が がでまる がではない。 を を はない。 を を はない。 を を はない。 を を はない。 を を はない。 を を はない。 と で はない。 と で はない。 と で はない。 と り と り と り と り と り と り と り と り と り と	

	 .		
沿って当該医療機器の性能が			
維持されるよう、設計及び製			
造されていなければならな			
V) _o			
4 医療機器がある物質を必須	不適用	医薬品や薬剤は含	
な要素として含有し、当該物		有しない。	
質が単独で用いられる場合に		1,0.2.	
医薬品に該当し、かつ、当該			
医療機器の性能を補助する目			
的で人体に作用を及ぼす場			
合、当該物質の安全性、品質			
及び有効性は、当該医療機器			
の使用目的に照らし、適正に			
検証されなければならない。			
5 医療機器は、当該医療機器	不 选用	An. At.) - MA PRI S S	
	不適用	一般的に機器から	
から溶出又は漏出する物質が		溶出する又は漏出	
及ぼす危険性が合理的に実行		する物質はない。	
可能な限り、適切に低減する			
よう設計及び製造されていな			
ければならない。			
6 医療機器は、合理的に実行	適用	認知された規格・	JIS T 0601-1:医用電気機器
可能な限り、当該医療機器自		基準の該当する項	第1部:安全に関する一般
体及びその目的とする使用環		目に適合すること	的要求事項
境に照らして、偶発的にある		を示す。	44.4 漏れ
種の物質がその医療機器へ侵			56.11 d) 液体の浸入 (足踏
入する危険性又はその医療機	·		み制御器を用いている場合、
器から浸出することにより発			該当)
生する危険性を、適切に低減		> ^	
できるよう設計及び製造され		認知規格に従って	JIS T 14971:医療機器-リ
ていなければならない。		リスク管理が計	スクマネジメントの医療機
	1	画・実施されてい	器への適用
		ることを示す。	, American
(微生物汚染等の防止)			
第8条 医療機器及び当該医療	不適用	一般的に感染及び	
機器の製造工程は、患者、使		微生物汚染に関す	/
用者及び第三者(医療機器の		るリスクがある機	/
使用にあたって第三者に対す		器ではない。	/
る感染の危険性がある場合に		an ∠ 1⇔'⇔1 ∠ nar	/ /
限る。)に対する感染の危険性			/
がある場合、これらの危険性			/
を、合理的に実行可能な限り、			/
適切に除去又は軽減するよ			/
う、次の各号を考慮して設計	(,	/
されていなければならない。	ŀ		/
一 取扱いを容易にするこ			/
以放いを容易にすること。			
	ľ		
二 必要に応じ、使用中の医療機関などの微化性を			/
療機器からの微生物漏出又			
は曝露を、合理的に実行可			/

能な限り、適切に軽減する	-		
こと。			
三 必要に応じ、患者、使用			
者及び第三者による医療機			
器又は検体への微生物汚染			
を防止すること。			
2 医療機器に生物由来の物質	不適用	生物由来の物質を	
が組み込まれている場合、適		組み込む機器では	
切な入手先、ドナー及び物質		ない。	
を選択し、妥当性が確認され		'	
ている不活性化、保全、試験			
及び制御手順により、感染に		·	
関する危険性を、合理的かつ			
適切な方法で低減しなければ	,		
ならない。			
3 医療機器に組み込まれた非	不適用	非ヒト由来の組	
ヒト由来の組織、細胞及び物		織、細胞及び物質	/
質(以下「非ヒト由来組織等」		を組み込む機器で	/
という。) は、当該非ヒト由来		はない。	
組織等の使用目的に応じて獣		, o. g g	
医学的に管理及び監視された			/
動物から採取されなければな			/
らない。製造販売業者等は、			/
非ヒト由来組織等を採取した			
動物の原産地に関する情報を			/ ·
保持し、非ヒト由来組織等の			
処理、保存、試験及び取扱い			
において最高の安全性を確保			
し、かつ、ウィルスその他の			
感染性病原体対策のため、妥			
当性が確認されている方法を			
用いて、当該医療機器の製造			
工程においてそれらの除去又			
は不活性化を図ることにより			
安全性を確保しなければなら			/
ない。			<u>/</u>
4 医療機器に組み込まれたヒ	不適用	ヒト由来の組織、	
ト由来の組織、細胞及び物質		細胞及び物質を組	
(以下「ヒト由来組織等」と		み込む機器ではな	/
いう。)は、適切な入手先から		٧٠°	/
入手されたものでなければな			
らない。製造販売業者等は、		'	
ドナー又はヒト由来の物質の			/ .
選択、ヒト由来組織等の処理、			/
保存、試験及び取扱いにおいて是真の安全性な変化し			
て最高の安全性を確保し、か つ、ウィルスその他の感染性			
病原体対策のため、妥当性が		•	
確認されている方法を用い			/
て、当該医療機器の製造工程			
<u> </u>			V

	においてそれらの除去又は不			
	活性化を図り、安全性を確保			
·	しなければならない。			
	5 特別な微生物学的状態にあ	不適用	特別な微生物学的	
	ることを表示した医療機器	-1-MEI/13	状態にあることを	
	は、販売時及び製造販売業者			
	等により指示された条件で輸		表示した機器では	
			ない。	
	送及び保管する時に当該医療			
	機器の特別な微生物学的状態			
	を維持できるように設計、製	Ì	1	
	造及び包装されていなければ			
	ならない。			
	6 滅菌状態で出荷される医療	不適用	滅菌状態で出荷さ	
	機器は、再使用が不可能であ		れる機器ではな	
	る包装がなされるよう設計及		V)	
	び製造されなければならな			
	い。当該医療機器の包装は適			
	切な手順に従って、包装の破			/ /
	損又は開封がなされない限	·		/
	り、販売された時点で無菌で			/
	あり、製造販売業者によって	•		
	指示された輸送及び保管条件			/
	の下で無菌状態が維持され、			
	The state of the s			
	かつ、再使用が不可能である			
•	ようにされてなければならな			
	V)			
	7 滅菌又は特別な微生物学的	不適用	滅菌又は特別な微	
	状態にあることを表示した医		生物学的状態にあ	
	療機器は、妥当性が確認され		ることを表示した	
	ている適切な方法により滅菌		機器ではない。	
	又は特別な微生物学的状態に			
	するための処理が行われた上			
	で製造され、必要に応じて滅			
	菌されていなければならな			
	い。			
	8 滅菌を施さなければならな	不適用	滅菌を施さなけれ	
İ	い医療機器は、適切に管理さ	· Promise Feb	ばならない機器で	
	れた状態で製造されなければ		はない。	
	ならない。		100.00 4.0	
	9 非滅菌医療機器の包装は、	不適用	一般的に感染及び	
	当該医療機器の品質を落とさ	; <u>//EU</u> /13	一般的に感染及び 微生物汚染に関す	/
	ないよう所定の清浄度を維持		似生物の楽に関す	
	するものでなければならな	·		
	い。使用前に滅菌を施さなけ		器ではない。	/
	ればならない医療機器の包装		·	
	は、微生物汚染の危険性を最			
	小限に抑え得るようなもので			
	なければならない。この場合			
	の包装は、滅菌方法を考慮し			
		-		

.

·			
た適切なものでなければなら			
ない。			
10 同一又は類似製品が、滅	不適用	滅菌及び非滅菌の	
菌及び非滅菌の両方の状態で	,	両方の状態で販売	
販売される場合、両者は、包		される機器ではな	
装及びラベルによってそれぞ		V)	
れが区別できるようにしなけ	·		
ればならない。			
(製造又は使用環境に対する配慮)		
(医療機器が、他の医療機器)	適用(組み	要求項目を包含す	JIS T 0601-1-1: 医用電気機
又は体外診断薬又は装置と	合わせを行	る認知された基準	
組み合わせて使用される場	5場合)		器一第1部:安全に関する
合、接続系を含めたすべて	7 7 7 7	に適合することを	一般的要求事項-第1節:
	'	示す。	副通則一医用電気システム
の組み合わせは、安全であ			の安全要求事項
り、各医療機器又は体外診			
断薬が持つ性能が損なわれ		·	
ないようにしなければなら			
ない。組み合わされる場			
合、使用上の制限事項は、			
直接表示するか添付文書に			
明示しておかなければなら			
しない。			
第9条 医療機器については、			
次の各号に掲げる危険性が、			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
合理的かつ適切に除去又は低			
減されるように設計及び製造		·	
されなければならない		•	
一 物理的特性に関連した傷	適用	認知規格に従って	JIS T 14971:医療機器-リ
害の危険性		リスク管理が計	スクマネジメントの医療機
		画・実施されてい	器への適用
		ることを示す。	111 - 122/11
		a - c - c/3 / / 8	
	n.	認知された相格・	JIS T 0601-1: 医用電気機器
	•		一第1部:安全に関する一
		目に適合すること	般的要求事項
		を示す。	
		を か り 。	21 機械的強度
			22 動く部分
			23 表面、角及び縁
			24 正常な使用時における
			安定性
	İ		25 飛散物
			28 懸垂機構
			45 圧力容器及び圧力を受
,			ける部分
i			56.11 c) 意図しない作動
	i		
			JIS Z 4751-2-29:放射線治
			療シミュレーター安全
·		·	22 動く部分
·			28 懸垂機構

			JIS Z 4703: 医用X線機械装置通則 6 構造 JIS Z 4704: 医用X線管装置 6.5 管容器の危険に対する 保護
二 合理的に予測可能な外界 からの影響又は環境条件に 関連する危険性	適用	認知された規格・ 基準の該当する項 目に適合すること を示す。	JIS T 0601-1: 医用電気機器 一第1部:安全に関する一 般的要求事項 10.2.2 電源(電源電圧の変 動) 49.3 電源の遮断
			JIS Z 4751-2-29:放射線治療シミュレーター安全 10.2.2 電源(電源電圧の変動)
			JIS T 0601-1-2: 医用電気機器 第1部:安全に関する一般的要求事項-第2節: 副通則-電磁両立性-要求事項及び試験 36.202 イミュニティ
			JIS Z 4751-2-29:放射線治 療シミュレーター安全 36.202 イミュニティ
三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時 使用に関連する危険性	不適用	一般的に通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスはない。	
四 物質が偶然医療機器に侵 入する危険性	適用	認知された規格・ 基準の該当する項 目に適合すること を示す。	
五 検体を誤認する危険性	不適用	検体を扱う機器で はない。	
六 研究又は治療のために通 常使用される他の医療機器 又は体外診断用医薬品と相 互干渉する危険性	適用	認知規格に従って リスク管理が計 画・実施されてい ることを示す。	JIS T 14971: 医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用

		1		
 七 保守又は較正が不可能な	適用	>> 如 如 + 1 + 1 - 2	TIC T 14071 FORENCE II	
場合、使用材料が劣化する	適用		JIS T 14971: 医療機器 – リ	
場合又は測定若しくは制御			スクマネジメントの医療機	
		画・実施されてい	器への適用	
の機構の精度が低下する場合などになります。		ることを示す。		
合などに発生する危険性 2 医療機器は、通常の使用及	hate but	57 Am Jo Ja Ja Hill Jah	770 M 0004 4 E 77 7 4 W 77	
び単一の故障状態において、	適用		JIS T 0601-1: 医用電気機器	
The state of the s		基準の該当する項		
火災又は爆発の危険性を最小		目に適合すること	1	
限度に抑えるよう設計及び製造されていなければなくな	ı	を示す。	25 飛散物	
造されていなければならない。可憐炊物質又は爆吹ぎ日			42 過度の温度	
い。可燃性物質又は爆発誘因物質に接触して使用される原			43 火事の防止	
物質に接触して使用される医療機器については、細胞のは			52 異常作動及び故障状態	
療機器については、細心の注意なが、これのは			56 部品及び組立一般 で	
意を払って設計及び製造しな			関連する部分	
ければならない。			57 電源部:部品及び配置	
			59 構造及び配置	
		· —	 JIS Z 4751-2-29:放射線治	
·			療シミュレーター安全	
	,		52.1 単一故障状態での作	
	·		動	
	:		IEC60601-2-28: Medical	
			electrical	
			equipment-Part2:	
			Particular requirements	
			for the safety of X-ray	
			assemblies and X-ray tube	
			assemblies for medical	
			diagnosis	
O ICATEMBER	N		25 飛散物	
3 医療機器は、すべての廃棄	適用	認知された規格・		
物の安全な処理を容易にでき			一第1部:安全に関する一	
るように設計及び製造されて	·	目に適合すること		
いなければならない。		を示す。	6.8.2 j) 環境保護	
(測定又は診断機能に対する配慮	.,			•
第10条 測定機能を有する医療機器は その不工物性が思	適用	認知された規格・	JIS Z 4761:放射線治療シミ	
療機器は、その不正確性が患者に無力を表現である。	,	基準の該当する項	ュレーター性能特性	
者に重大な悪影響を及ぼす可能性がある場合と対象を		目に適合すること	性能項目としては以下が挙げ	
能性がある場合、当該医療機	·.	を示す。	られる。	
器の使用目的に照らし、十分な正確性、特度及び完全性な	.]		(1)シミュレート放射線照射	
な正確性、精度及び安定性を 有するよう、設計及び製造さ	·		野の表示	
れていなければならない。 正			(2)入射表面上の測定したシ	
確性の限界は、製造販売業者			ミュレート放射線ビーム	
作性の既外は、製造販売業者等によって示されなければな			軸からの、指示したシミュ	
寺によって示されなければな らない。			レート放射線ビーム軸の	
7 '4 V '0			最大偏差	
			(3) アイソセンタからのシミ	
			<u>ュレート放射線ビーム軸</u>	•

			の変位
			(4) アイソセンタの位置を指
			示するための器具のアイ
·			ソセンタからの最大変位
·			(5) 放射線源からアイソセン
			タまでの距離の数値表示
			(6) 回転目盛のゼロ位置
			(7) 対向するシミュレート放
			射線照射野の一致
1.			(8) 患者支持器の動き
2 診断用医療機器は、その使	適用	認知された規格・	JIS Z4761:放射線治療シミ
用目的に応じ、適切な科学的	AB / 13	基準の該当する項	コレーター性能特性
及び技術的方法に基づいて、		目に適合すること	性能項目としては以下が挙げ
十分な正確性、精度及び安定		を示す。	られる。
性を得られるように設計及び		(Z/1) 7 m	(1)シミュレート放射線照射
製造されていなければならな			
い。設計にあたっては、感度、			野の表示 (2)入射表面上の測定したシ
特異性、正確性、反復性、再			ミュレート放射線ビーム
現性及び既知の干渉要因の管		·	
理並びに検出限界に適切な注		,	軸からの、指示したシミュ
意を払わなければならない。			レート放射線ビーム軸の
高を1247は1740はなりない。			最大偏差
			(3) アイソセンタからのシミ
			ュレート放射線ビーム軸
			の変位
			(4) アイソセンタの位置を指し
	1		示するための器具のアイ
			ソセンタからの最大変位
			(5) 放射線源からアイソセン
			タまでの距離の数値表示
		_	(6) 回転目盛のゼロ位置
	•		(7) 対向するシミュレート放
		·	射線照射野の一致
3 診断用医療機器の性能が較	不禁四	M-45-3234-7-00 3-2	(8) 患者支持器の動き
	不適用	性能が較正器又は	
正器又は標準物質の使用に依 存している場合、これらの較		標準物質の使用に	
正器又は標準物質に割り当て	,	依存している機器	
		ではない。	
られている値の遡及性は、品質等等になっている。			
質管理システムを通して保証			
されなければならない。	Nata Etc.	minutes to the second	
4 測定装置、モニタリング装置	適用	認知された規格・	JIS Z 4751-2-29:放射線治
置又は表示装置の目盛りは、		基準の該当する項	療シミュレーター安全
当該医療機器の使用目的に応		目に適合すること	6.3.101 動く部分の目盛り
じ、人間工学的な観点から設		を示す。	及び表示
計されなければならない。			
5 数値で表現された値につい	適用	認知された規格・	JIS T 0601-1:医用電気機器
ては、可能な限り標準化され		基準の該当する項	-第1部:安全に関する-
た一般的な単位を使用し、医		目に適合すること	般的要求事項
療機器の使用者に理解される		を示す。	6.3 g) 制御器及び計器の表
ものでなければならない。			示(パラメータの数値表示)

(放射線に対する防御)			
第11条 医療機器は、その使 用目的に沿って、治療及び診 断のために適正な水準の放射 線の照射を妨げることなく、	を照射する	認知された規格・ 基準の該当する項 目に適合すること を示す。	JIS Z 4751-2-29:放射線治療シミュレーター安全 29 X線
患者、使用者及び第三者への 放射線被曝が合理的、かつ適 切に低減するよう設計、製造 及び包装されていなければな らない。			IEC 60601-1-3: Medical electrical equipment - Part 1: General requirements for safety - 3. Collateral standard:
			Geleral requirements for radiation protection in diagnostic X-ray equipment 29 X線
2 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のために、障害発生の恐	不適用	正常な使用時において障害発生のお それのある放射線 を発生する装置で はない。	
れ又は潜在的な危害が生じる 水準の可視又は不可視の放射 線が照射されるよう設計され ている場合においては、線量 が使用者によって制御できる			
ように設計されていなければ ならない。当該医療機器は、 関連する可変パラメータの許 容される公差内で再現性が保 証されるよう設計及び製造さ			
れていなければならない。 3 医療機器が、潜在的に障害	不適用	正常な使用時にお	
発生の恐れのある可視又は不可視の放射線を照射するものである場合においては、必要に応じ照射を確認できる視覚		いて障害発生のおそれのある放射線を照射する装置ではない。	
的表示又は聴覚的警報を具備 していなければならない。 4 医療機器は、意図しない二	本田 (0.5	To fine to Year to the late	
次放射線又は散乱線による患者、使用者及び第三者への被曝を可能な限り軽減するよう 設計及び製造されていなけれ	適用(CR Tを有する 機器の場 合)	認知された規格・ 基準の該当する項 目に適合すること を示す。	JIS Z 4751-2-29:放射線治 療シミュレーター安全 29.101 偶発的電離放射線 (CRT が該当)
ばならない。	適用(X線 を照射する 場合)	認知された規格・ 基準の該当する項 目に適合すること を示す。	JIS 24701:医用X線装置通 則 8.4 漏れX線 JIS Z 4751-2-29:放射線治
			療シミュレーター安全 29.1b)6) (迷X線に対する 防護) 防護区域からの制御

5 放射線を照射する医療機器 の取扱説明書には、照射する 放射線の性質、患者及び使用 者に対する防護手段、誤使用 の防止法並びに据付中の固有 の危険性の排除方法につい て、詳細な情報が記載されて	適用(X線 を照射する 場合)	認知された規格・ 基準の該当する項 目に適合すること を示す。	JIS T 0601-1: 医用電気機器 -第1部:安全に関する一 般的要求事項 6.8.3.(a) 技術解説書 一 般 JIS Z 4751-2-29: 放射線治
いなければならない。			療シミュレーター安全 6.8.3 a) 技術解説書 一般
		·	JIS Z 4701: 医用X線装置通 則 13. 附属文書
			JIS Z 4702: 医用X線高電圧 装置通則 14. 附属文書
			JIS Z 4704: 医用X線管装置 8. 表示
		·	JIS Z 4751-2-29:放射線治 療シミュレーター安全 6.8.2 取扱説明書
6 電離放射線を照射する医療 機器は、必要に応じ、その使 用目的に照らして、照射する 放射線の線量、幾何学的及び エネルギー分布(又は線質) を変更及び制御できるよう、	適用	認知された規格・ 基準の該当する項 目に適合すること を示す。	JIS Z 4751-2-29: 放射線治療シミュレーター安全 29.1b) 放射線治療シミュレータから発生する X線 一般的要求事項
設計及び製造されなければな らない。		·	JIS Z 4702: 医用X線高電圧 装置通則 7. 性能 (1) 管電圧
	:		(2)管電流(3)撮影用タイマ(4)管電流時間積9.2.3 X線条件の表示
7 電離放射線を照射する診断 用医療機器は、患者及び使用 者の電離放射線の被曝を最小 限に抑え、所定の診断目的を 達成するため、適切な画像又 は出力信号の質を高めるよう 設計及び製造されていなけれ ばならない。	適用	認知された規格・ 基準の該当する項 目に適合すること を示す。	JIS Z 4701: 医用X線装置通 則 8.1 線質 8.6 X線ビームの減弱 JIS Z 4751-2-29: 放射線治 療シミュレーター安全 29.1 b)4) X線ビームの減 弱
			JIS Z 4702: 医用X線高電圧 装置通則 9.2.5 X線照射の制御

		·	9.2.6 過度の照射防止
			「医療用エックス線装置基
			準」(告示第 75 号平成 13 年
	:	'	3月22日、告示第126号平成
·		,	14年3月27日、告示第127
		·	号平成14年3月27日)
•	•		2 医療用エックス線装置
			3(1)、3(2) 透視用エックス
			線装置
8 電離放射線を照射する治療	不適用	電離放射線を照射	
用医療機器は、照射すべき線		する治療用医療機	
量、ビームの種類及びエネル ギー並びに必要に応じ、放射		器ではない。	
線ビームのエネルギー分布を			
確実にモニタリングし、かつ			
制御できるよう設計及び製造			/
されていなければならない。		,	
(能動型医療機器に対する配慮)			
第12条 電子プログラムシス	適用	認知された規格・	JIS T 0601-1: 医用電気機器
テムを内蔵した医療機器は、	,	基準の該当する項	一第1部:安全に関する一
ソフトウェアを含めて、その		目に適合すること	般的要求事項
使用目的に照らし、これらの		を示す。	49 電源の遮断
システムの再現性、信頼性及 び性能が確保されるよう設計			TTO 51 1951 0 00 1/ 51/51/1
されていなければならない。			JIS Z 4751-2-29:放射線治
また、システムに一つでも故			療シミュレーター安全 52.1 (異常作動及び故障
障が発生した場合、実行可能			状態 大態
な限り、当該故障から派生す			
る危険性を適切に除去又は軽			JIS Z 4703:医用X線機械装
減できるよう、適切な手段が			置通則
講じられていなければならな			6.3 動く部分
٧٠°			
			JIS Z 4751-2-29:放射線治
			療シミュレーター安全
			22.4 動力による動き
·		認知規格に従って	 JIS T 14971: 医療機器-リ
		リスク管理が計	スクマネジメントの医療機
		画・実施されてい	器への適用
		ることを示す。	
2 内部電源医療機器の電圧等	不適用	電源状態が患者の	
の変動が、患者の安全に直接 影響を及ぼす場合、電力供給		安全に直結する機	
形容で及ばり場合、電力供給 状況を判別する手段が講じら		器ではない。	
れていなければならない。			
3 外部電源医療機器で、停電	不適用	電源状態が患者の	
が患者の安全に直接影響を及		安全に直結する機	
ぼす場合、停電による電力供		器ではない。	

AA Ale Je Land 32 or #februs and an	···	I	
給不能を知らせる警報システ			
ムが内蔵されていなければな			
らない。			
4 患者の臨床パラメータの一	不適用	臨床パラメータを	
つ以上をモニタに表示する医		モニタする機器で	
療機器は、患者が死亡又は重		はない。	
篤な健康障害につながる状態		14,4,0	
1			
に陥った場合、それを使用者			
に知らせる適切な警報システ			
ムが具備されていなければな			
らない。			
5 医療機器は、通常の使用環	適用	認知された規格・	JIS T 0601-1-2: 医用電気機
境において、当該医療機器又		基準の該当する項	器一第1部:安全に関する
は他の製品の作動を損なう恐		目に適合すること	一般的要求事項一第2節:
れのある電磁的干渉の発生リ		を示す。	
		セ かり∎	副通則一電磁両立性-要求
スクを合理的、かつ適切に低			事項及び試験
減するよう設計及び製造され			36.201 エミッション
ていなければならない。	·		
			JIS Z 4751-2-29:放射線治
			療シミュレーター安全
			36. 201. 1 無線周波数(RF)
			放射
6 医療機器は、意図された方	適用	認知された規格・	7.7.1.0
法で操作できるために、電磁	岬巾		JIS T 0601-1-2: 医用電気機
* -		基準の該当する項	器一第1部:安全に関する
的妨害に対する十分な内在的		目に適合すること	一般的要求事項-第2節:
耐性を維持するように設計及		を示す。	副通則一電磁両立性-要求
び製造されていなければなら			事項及び試験
ない。			36. 202 イミュニティ
	· ·		
			JIS Z 4751-2-29:放射線治
			療シミュレーター安全
			36.202 イミュニティ
7 医療機器が製造販売業者等	適用	認知された規格・	
	地列門		JIS T 0601-1: 医用電気機器
により指示されたとおりに正		基準の該当する項	第1部:安全に関する一般
常に据付けられ及び保守され		目に適合すること	的要求事項
ており、通常使用及び単一故		を示す。	7 電源入力
障状態において、偶発的な電	ļ		13 一般
撃リスクを可能な限り防止で		•	14 分類に関する要求事項
きるよう設計及び製造されて			15 電圧及び/又はエネルギ
いなければならない。			一の制限
(, with high pine, p. 9			
	· .		16 外装及び保護カバー
		·	17 分離
, ,			18 保護接地、機能接地及び
			等電位化
			19 連続漏れ電流及び患者測
	·		定電流
			20 耐電圧
		. [52 異常作動及び故障状態
			56 部品及び組立一般
			57 電源部

			58 保護接地 59 構造及び配置
			JIS Z 4751-2-29:放射 療シミュレーター安全
			16 外装及び保護カバー 18 保護接地、機能接地 等電位化
			19.1b) 連続漏れ電流 患者測定電流の 的要求事項
			19.3 連続漏れ電流及で 者測定電流の許多 52.1 異常作動及び故障
	•	: .	態 JIS Z 4702:医用X線高
			装置通則 7性能 (1)高電圧側耐電圧
			9.1 高電圧発生装置 9.2.9 接地漏れ電流及 装漏れ電流
(機械的危険性に対する配慮)			次例40电机
第13条 医療機器は、動作抵抗、不安定性及び可動部分に 関連する機械的危険性から、 患者及び使用者を防護するよう設計及び製造されていなければならない。			JIS T 0601-1: 医用電気 一第1部:安全に関する 般的要求事項 21 機械的強度 22 動く部分 23 表面、角及び縁 24 正常な使用時におり 安定性 25 飛散物
			28 懸垂機構 JIS Z 4751-2-29 : 放射
			療シミュレーター安全 22.4 動力による動き 28 懸垂機構
			JIS Z 4703:医用X線機 置通則 6. 構造 7. 安全
2 医療機器は、振動発生が仕 様上の性能の一つである場合 を除き、特に発生源における 振動抑制のための技術進歩や 既存の技術に照らして、医療 機器自体から発生する振動に	不適用	リスクになる振動 を発生する機器で はない。	,, XI

		,		
	起因する危険性を実行可能な			
	限り最も低い水準に低減する			
	よう設計及び製造されていな	•		
	ければならない。			
	3 医療機器は、雑音発生が仕	不適用	リスクになる雑音	
	様上の性能の一つである場合	1 ABS/13	を発生する機器で	
	を除き、特に発生源における			
	雑音抑制のための技術進歩や		はない。	
	既存の技術に照らして、医療		*	
	機器自体から発生する雑音に			
	起因する危険性を、可能な限		· ·	
•	り最も低水準に抑えるよう設			
	計及び製造されていなければ			
	ならない。			
	4 使用者が操作しなければな	適用(永久	認知された規格・	JIS T 0601-1: 医用電気機器
	らない電気、ガス又は水圧式	設置形機器	基準の該当する項	
	若しくは空圧式のエネルギー	でない場	目に適合すること	般的要求事項
	源に接続する端末及び接続部	合)	を示す。	56.3 a) 接続機の構造
	は、可能性のあるすべての危			
	険性が最小限に抑えられるよ			,
	う、設計及び製造されていな			
	ければならない。			
	5 医療機器のうち容易に触れ	適用	認知された規格・	JIS T 0601-1:医用電気機器
	ることのできる部分(意図的	, ZZ/13	基準の該当する項	一第1部:安全に関する一
,	に加熱又は一定温度を維持す		目に適合すること	般的要求事項
	る部分を除く。)及びその周辺		を示す。	42. 過度の温度
	部は、通常の使用において、		44.70	42. 週及专品及
	潜在的に危険な温度に達する			 JIS Z 4704:医用X線管装置
	ことのないようにしなければ			6.4 過度の温度に対する保
	ならない。			護
	(エネルギーを供給する医療機器	ルマネーオース 西口宮	.)	渡
	第14条 患者にエネルギー又			
	は物質を供給する医療機器	小週用	放射線以外のエネ	
	は、患者及び使用者の安全を		ルギー又は物質を	
•		•	患者に供給する機	
	保証するため、供給量の設定		器ではない。	
,	及び維持ができるよう設計及び制造されていなければなる			
	び製造されていなければなら			
-	ない。		11 41 144	
	2 医療機器には、危険が及ぶ	不適用	放射線以外のエネ	
	恐れのある不適正なエネルギ		ルギー又は物質を	
	一又は物質の供給を防止又は		患者に供給する機	
	警告する手段が具備され、エ		器ではない。	
	ネルギー源又は物質の供給源			/.
	からの危険量のエネルギーや			
· [物質の偶発的な放出を可能な			
	限り防止する適切な手段が講		,	
	じられていなければならな			/
Ĺ	٧٠°		1	/
	3 医療機器には、制御器及び	不適用	放射線以外のエネ	
_				

	, <u>.</u>		
表示器の機能が明確に記され		ルギー又は物質を	/
ていなければならない。 操作		患者に供給する機	
に必要な指示を医療機器に表		器ではない。	
示する場合、或いは操作又は		מאר אור אור אור אור אור אור אור אור אור א	
調整用のパラメータを視覚的			
			/ /
に示す場合、これらの情報は、			
使用者(医療機器の使用にあ		'	
たって患者の安全及び健康等	ŀ		
に影響を及ぼす場合に限り、			
患者も含む。)にとって、容易			
に理解できるものでなければ			
ならない。			
(自己検査医療機器等に対する配	refer \		V
第15条 自己検査医療機器又	不適用	自己検査医療機	
は自己投薬医療機器(以下「自		器、自己検査体外	
己検査医療機器等」という。)		診断薬、自己投薬	
は、それぞれの使用者が利用		機器ではない。	
可能な技能及び手段並びに通			
常生じ得る使用者の技術及び			
環境の変化の影響に配慮し、		4	
用途に沿って適正に操作でき			
るように設計及び製造されて			
いなければならない。			
2 自己検査医療機器等は、当	不適用	自己検査医療機	
該医療機器の取扱い中、検体		器、自己検査体外	
の取扱い中(検体を取り扱う		診断薬、自己投薬	
場合に限る。)及び検査結果		機器ではない。	
の解釈における誤使用の危険		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	
性を可能な限り低減するよう			
に設計及び製造されていなけ			
ればならない。			
100			
3 自己検査医療機器等には、	不適用	自己検査医療機	
合理的に可能な場合、製造販		器、自己検査体外	
売業者等が意図したように機		診断薬、自己投薬	
能することを、使用に当たっ		機器ではない。	
て使用者が検証できる手順を		•	/ .
含めておかなければならな			
V)		· .	
(製造業者・製造販売業者が提供	オス桂却)		
(使用者には、使用者の訓練)		Set &u .u .t. 2. 10 (2)	
	適用	認知された規格・	JIS T 0601-1: 医用電気機器
及び知識の程度を考慮し、		基準の該当する項	-第1部:安全に関する-
製造業者・製造販売業者		目に適合すること	般的要求事項
名、安全な使用法及び医療		を示す。	6 標識、表示及び文書 及び
機器又は体外診断薬の意図			その他の項のラベル、附属文
した性能を確認するために			書に関する要求事項
必要な情報が提供されなけ			日、一尺)。女小平内
ればならない。この情報は、			TIC T OGOT, T O . TE TIES STAN
容易に理解できるものでな			JIS T 0601-1-2: 医用電気機
ければならない。	1	ŀ	器一第1部:安全に関する
(1)40144014V's)			一般的要求事項-第2節:

			副通則-電磁両立性-要求 事項及び試験 6標識、表示及び文書 及び その他の項のラベル、附属文
			書に関する要求事項 JIS 2 4701: 医用X線装置通
			則 12. 表示 13. 附属文書
			JIS 2 4702: 医用X線高電圧 装置通則 12. 表示 14. 附属文書
			JIS Z 4751-2-29: 放射線治療シミュレーター安全 6 標識、表示及び文書 及びその他の項のラベル、附属 文書に関する要求事項
			JIS Z 4704: 医用線管装置 9. 表示
			医療機器の添付文書の記載 要領について(平成 17 年 3 月 10 日 薬食発第 0310003 号)
·			JIS T 14971: 医療機器-リ スクマネジメントの医療機 器への適用
(性能評価)			
第16条 医療機器の性能評価 を行うために収集されるすべ てのデータは、薬事法(昭和 三十五年法律第百四十五号) その他関係法令の定めるとこ	適用	従ってデータが収	医療機器の製造販売承認申 請について(平成17年2月 16日 薬食発第0216002号) 第2の1
ろに従って収集されなければ ならない。			
2 臨床試験は、医療機器の臨 床試験の実施の基準に関する 省令(平成十七年厚生労働省 令第三十六号)に従って実行 されなければならない。	不適用	後発医療機器である。	